(54) COATING RESIN

(11) 56-90834 (A) 7.1981 (19) JP 12.1979

(21) Appl. No. 54-168124 (22

(71) FUJITSU K.K. (72) MINORU NAKASHIMA(1)

(51) Int. Cl³. C08G73/00,C09D3/49,H01B3/30

PURPOSE: To provide the titled insulating resin which has excelleent film-forming properties, flattening ability and coating properties and produces cured articles having excellent heat resistance, consisting of an addition polymn. type polyimide which

has a specified MW range and is soluble in ketone solvents.

CONSTITUTION: There is provided a coating resin consisting of an addition polymn. type polyimide of formula I (wherein R is a bivalent arom, group contg. no active hydrogen; Y is a radical of formula [or []; n is a positive integer) which has a MW of 1,000~10,000 and is soluble in ketone solvents (e.g. acetophenone, isophorone and the like). Since low-molecular compd. such as water are not produced by curing reaction a defect such as blistering in coating film is difficultly caused and shrinkage on curing is reduced. Thus, the resin excels in flattening uneven surfaces. When the MW of the resin is in the above MW range, the resin exhibits excellent film-forming properties so that fine wrinkles are not formed and the insufficient flattening of the surfaces is not conducted.

$$Y - \left[\begin{array}{c} O & O \\ \vdots & \vdots \\ O & C \\ \vdots & \vdots \\ O & O \end{array}\right]_{n} Y$$

(54) PRODUCTION OF POLYSULFIDE

(11) 56-90835 (A) (43) 23.7.1981 (19) JP

(21) Appl. No. 54-168775 (22) 24.12.1979

(71) KANEGAFUCHI KAGÀKU KOGYO K.K. (72) KAZUYA YONEZAWA

(51) Int. Cl3. C08G75/14

PURPOSE: To synthesize simply and at low cost a polyalkylene sulfide in a one-stage process, by reacting an aq. soln. of an alkali metal sulfide with an alkylene halide

by using a phase transfer catalyst.

CONSTITUTION: An aq. soln. of an alkali metal sulfide (e.g. sodium sulfide or potassium sulfide) is reacted with an alkylene halide having the formula X-R'-Y (wherein R' is 1~20C bivalent alkylene group, X, Y are halogen) (e.g. dichloromethane or bromochloromethane) by using a phase transfer catalyst (e.g. trioctylmethylammonium chloride) to produce a polysulfide having a repeating unit of the formula -(R-S)-(wherein R is a bivalent org. group) (e.g. polymethylene sulfide). The inexpensive alkali metal sulfides can be used. The polyalkylene sulfide can be produced even if a large amount of water is present. When the process is directed to produce polymethylene sulfide, the polymer can be obtd. in a one-stage process without isolating the intermediate, a cyclic oligomer.

(54) PRODUCTION OF COMPOSITION FOR VULCANIZATION OF FLUORINE-CONTAINING RUBBER

(11) 56-90836 (A) (43) 23.7.1981 (19) JP

(21) Appl. No. 54-168822 (22) 24.12.1979

(71) DAIKIN KOGYO K.K. (72) YUTAKA UEDA

(51) Int. Cl³. C08J3/20//C08J3/24

1

PURPOSE: To obtain the titled compsn. which exhibits excellent workability during kneading, by a method wherein a solution of a vulcanizing component such as a polyhydroxy compd. in a water-soluble org. solvent is added to an aq. dispersion of a fluorine-contg. rubber, a coagulating agent is added to the mixt., and the resulting coagulated compsn. contg. the vulcanizing component and the rubber is isolated.

CONSTITUTION: In a process for isolating a fluorine-contg. rubber by coagulating the rubber from an aq. dispersion thereof and then isolating the rubber, a solution in a water-soluble org. solvent of a vulcanizing component such as a polyhydroxy compd. (e.g. resorcinol or 1,3,5-trihydroxybenzene) or a mixt. of the polyhydroxy compd. and a quaternary compd. contg. nitrogen or phosphorus [e.g. the compd. of formula I or II (wherein R' is 1~20C alkyl, R2 is 1~20C alkyl, etc.; R3 is 1~21C alkylene, etc.; X is an anion such as a halide, etc.; Y is nitrogen or phosphorus], is added to the aq. dispersion of the fluorine-contg. rubber. A coagulating agent is added to the resulting mixt. to coagulate a compsn. contg. the vulcanizing component and the fluorine-contg. rubber. Then the compsn. is isolated. In this way, there can be obtd. the titled compsn. in which the vulcanizing component is uniformly dispersed in the fluorine-contg. rubber.

$$R_3^1 Y + R^2 \cdot X$$

Ι

R 1 N R 3 N R 1 2X

(3) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭56—90836

⑤Int. Cl.³
 C 08 J 3/20

// C 08 J

識別記号

庁内整理番号 7180-4F 7180-4F 砂公開 昭和56年(1981) 7月23日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

図フツ索ゴム加硫用組成物の製法

3/24

②特

頭 昭54-168822

②出

願 昭54(1979)12月24日

70発 明 者 植田豊

豊中市上野西 3 丁目20一25

⑪出 願 人 ダイキン工業株式会社

大阪市北区梅田1丁目12番39号

新阪急ビル

個代 理 人 弁理士 青山葆

外2名

新 · 相

1.発明の名称

フッ素ゴム加硫用組成物の製法

2. 特許請求の範囲

1.フッ案ゴムをその水性分散液から硬析し、単離するに際し、まず硬析に当り、フッ案ゴムの水性分散液中に加硫成分であるポリヒドロキシ化合物、またはポリヒドロキシ化合物/窒素もしくは 焼を含む第四級化合物混合物の水溶性有機溶媒溶液を添加し、次いで硬析したフッ案ゴムおよび前 配加硫成分から成る組成物を単離することを特徴 とするフッ案ゴム加硫用組成物の製法。

2.加硫成分の添加量が、フッ表ゴム100重量 部に対して200重量部またはそれ以下、好まし くは100重量部またはそれ以下である特許請求 の範囲第1項記載の製法。

3.水溶性有機溶媒が、メタノール、エタノール、 アセトン、メチルエチルケトン、テトラヒドロフ ランおよびジオキサンから選ばれた少くとも1種 である特許請求の範囲第1項記載の製法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、フッ素ゴム加硫用組成物の製法化関し、 EV 単しくはフッ索ゴム中に加硫成分が均一 に分散され、混練り時の作業性が顕著に改善されるフッ素ゴム加硫用組成物の製法化関する。

フッ案ゴム、たとえばピニリデンフルオライド と少なくとも1種の他のフルオロオレフィンとの 弾性状共重合体は、耐熱性、耐油性、耐溶剤性、 耐薬品性などに卓越した性質を示すことから、各 種の産業分野において工業材料として広く利用さ れている。

従来、とのフッ素ゴムは、一般に乳化重合により得られたフッ素ゴム重合体の水性分散液から重合体粒子を緩析、単離することにより収得されている。

本発明者は、フッ素ゴムの硬析について検討するうち、硬析剤を用いて通常の硬析を行うに当り、加硫成分としてのポリヒドロキン化合物やポリヒドロキン化合物/窒素または燐を含む第四級化合物混合物の水溶性有機溶媒溶液をフッ素ゴム水性

分散液に添加し、次いで受析したフッ窓ゴムおよび前配加硫成分から成る組成物を単確すると、前配加硫成分がほとんど完全に(水中に損失されることなく)しかも均一にフッぷゴム重合体に混合された加硫用組成物が得られる必実を見い出し、本発明を完成するに至つた。

e 1 3

すなわち、本発明の要旨は、フッ索ゴムをその 水性分散液から硬析し、単雄するに際し、まず硬 析に当り、フッ索ゴムの水性分散液中に加硫成分 であるポリヒドロキシ化合物、またはポリヒドロ キシ化合物/窒森もしくは燐を含む第四級化合物 混合物の水溶性有機溶媒溶液を添加し、次いて硬 析したフッ案ゴムおよび前配加硫成分から成る組 成物を単雄することを特徴とするフッ森ゴム加硫 用組成物の製法に存する。

しかして、本発明の製法で得られる組成物は、 前述の様に加硫成分が均一にフッ素ゴム賃合体中 に分散されており、またフッ素ゴム賃合体の粒子 怪も小さく、従つて本発明の製法で得られる組成 物によれば、加工時における作品と、特にロール

の存在下に乳化盤合を行うことにより得られ、一般に約5~50度は名の私度のものが好ましい。フッ案ゴムは、主として粒子径0.01~0.5 μの一次粒子として分散されている。

フン家ゴムの水性分散被化添加される前配加硫成分の添加量は、通常フン索ゴム100部(以下) 重量部を表わす) に対して200部またはそれ以下、特に100部またはそれ以下が好ましい結果を与える。

添加する愛析剤としては、通常の無機または有機の化合物が用いられ、前者の例としては塩化マグネシウム、塩化アンモニウム、カリミョウバンなどが、後者の例としてはポリアルキルアミンまたはその塩類などが好ましい。

加硫成分としてのポリヒドロキン化合物は、加硫の際の架橋剤として使用するもので、 2,2 - ビス(4 - ヒドロキンフエニル) プロパン(ビスフエノールーA)、 2,2 - ビス(4 - ヒドロキンフエニル)パーフルオロプロパン(ビスフエノールAF)、レゾルシン、1,3,5 - トリヒドロキンベ

特局超56- 90836(2)

混欲時のロール分散性が良好で、生産性が向上するものである。もちろん、本発明の組成物を用いて加硫して得られた加硫ゴムは、物性上においてなんら摂われるものではない。

本発明におけるフッ繋ゴムは、ビニリデンフルオライドと少くとも1種の他の含フッ森単位体との弾性状共重合体である。好適な含フッ森単位体としては、たとえばテトラフルオロエチレン、トリフルオロクロロエチレン、トリフルオロエチレン、ペンタフルオロブロピレン、ペンタフルオロ(メチルビニルエーテル)、パーフルオロ(エチルビニルエーテル)などが挙げられる。

また、これら共重合体の各成分に加えて、さら にエチレン性不適和単量体(たとえばエチレン、 プロピレン)などを共重合させたものも用いられ る。

原料として用いる前記フッ素ゴムの水性分散液は、通常前述の単位体を水性媒体中で重合開始剤

ンゼン、1.7 - ジヒドロキシナフタレン、2.7 -ジヒドロキシナフタレン、1,6 - ジヒドロキシナ フタレン、4,4~ジェドロギンジフニニか、そぞ - ジヒドロキシスチルベン、 2.6 - ジヒドロキシ アンスラセン、ハイドロキノン、カチコール、2,2 ~ ビス(4~ヒドロキシフェニル)プタン(ビス フエノール - B) 、 4,4 - ビス (4 - ヒドロキシ フエニル)吉草酸、 2.2 - ピス(4 - ヒドロキシ フエニル)テトラフルオロジクロロプロパン、4,4' ージヒドロキシジフエニルスルホン、 4,4'ージヒ ドロキシジフエニルケトン、トリ(4~ヒドロキ シフエニル)メタン、3,3,5,5'~テトラクロロビ スフエノール· A 、 3,3',5,5' - テトラブロモビス フエノールーA、 CF₂(CF₂CH₂OH)₂、CF₂(CFH CF2CH2OH)2 (CF2)3 (CF2CH2OH)2 (CF2)3 (CFHCF2CH2OH); (CF2); (CF2 CH2 OH), (CF2) (CFHCF2CH,OH), 左ど が例示される。

また、窒素または癖を含む期四級化合物は、加硫の際の架橋促進剤として使用するもので、以下

粉開昭56- 90836(3)

に示す化合物が例示される。

(a)式:R 1 Y + R 2 · X · 支 た は R 1 N R 3 N R 1 · 2X · 〔式中、R · は炭 森 改 I ~ 2 0 の アルキル 基を 表わし、 うち 1 つの 茲 は シ クロ アルキル 基 また なわし、 うち 1 つの 茲 は シ クロ アルキル 基 また は炭 森 改 7 ~ 2 0 の アルキル 基 な な は 炭 森 改 · 8 ~ 1 2 の フェニレンジアルキレン 基 または 炭 森 改 · 8 ~ 1 2 の フェニレンジアルキレン 基 、 X は ハライド、 ヒド ロキンレート、 アルコキシレート、 カルボキシレート、 フェノキサイド、 スルホネート 、 サルフェート、 サルフェート、 サルフェート、 サルフェナン、 Y は 望 森 または 頻 原子を 表わす。 〕 で示される 化 合物:

(6) 式:

〔式中、R⁴ は炭素酸 1 ~ 2 4 のアルキル基または炭素酸 7 ~ 2 0 のアラルキル基を表わす。 X は前配と同意義。〕

または少くとも窒素および/またはイオウを含む ヘテロ環基、R' および R* は水素原子または炭 素数 1 ~ 4 の低級アルギル基を表わす。 R* およ び×は前記と同意義。]

で示される化合物:

$$\begin{pmatrix}
R & 12 \\
R & - & P \\
 & & R & 10
\end{pmatrix}^{+}$$

$$\begin{pmatrix}
R & 12 \\
R & - & P \\
 & & R & 10
\end{pmatrix}^{+}$$

$$A^{-}$$

「式中、Roは炭素数1~20のアルキル基、
アリール基、アラルキル基、アルケニル基ま - OR
それらの塩素、フッ素、臭菜、シアノ基、Rは戻れ
もしくは - COOR置換同族体(ただし、Rは戻れ
もしくは - COOR置換同族体(ただし、Rにはアリール基をでして、アラルキンを
ル基またはアルケニル基をでは設益を有すルルフェート
よびRにはアリール基または遅辺をト、オファンレート、アトラフルオロボスフェート、
で換力ルボキンレート、
健換カルボキンレート、
は

で示される化合物;

(c)式:

〔式中 R " および X は前紀と同意鏡。 〕 で示される化合物:

(0)式:

「式中、R®は炭素飲1~20のアルキル基、シクロアルキル基、または炭素数1~20のアラルキル基、R® は水朶原子、炭朶改1~12のアルキル基、シクロアルキル基、炭素数6~12のアリール基、炭素数7~15のアラルキル基、炭素数1~12のエーテル基、ヒドロキシル基、カルボニル基、アルコキシカルボニル基、アシル基

基は炭素数1~20のアルキル基、アリール基、アラルキル基もしくはアルケニル基でありうる) またロジカルボデンションなどのアニオンを表わ す。〕

で示される化合物。

これら第四級化合物の主な代表例は、特開昭48 -55230号、特公昭52-8862号、特公昭52-8863号かよび特公昭51-11655 号の各公報明細管に詳述されている。

これら加碗成分を密解する水密性有機溶媒としては、メタノール、エタノールなどの低級アルコール類、アセトン、メチルエチルケトンなどの低級ケトン類、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどの低級環状エーテル類が好ましいものとして例示される。

加硫成分を溶解した水溶性有機溶媒溶液の添加 時期は、通常設析剤を用いて硬析する場合、硬析 剤の添加前後が選ばれるが、一般に要操作前が望 ましい。

優析された組成物は、通常の操作. たとえば遠



心分雄般などで水分を分雄し、水洗を行つて単雄 され、乾燥される。

この様にして水性分散液から摂析、単雄されたフッ素ゴム加硫用組成物は、適宜フッ素ゴムや、必要に応じその他の加硫成分、通常の添加剤を配合して加硫可能なフッ案ゴム組成物とした後、常 套の操作により加硫に供される。

この際、本発明の製法により得られる組成物を 用いれば、前述のととく、加硫成分がフッ案コム 中に均一に分散されており、フッ森ゴム粒子径も 小さいので、ロール混線時の作 葉性が良好であり、 商業的に極めて有利である。さらに、本発明の製 法で得られた組成物を加硫して得た加硫ゴムは、 物性においても何ら扱われていない。

次に実施例を示して本発明をより具体的に説明 する。

奥施例1

· , · , • · ·

ビニリデンフルオライド/ヘキサフルオロプロビレン共重合体(フツ案ゴム)の25 重畳%水性分散液1000 mlに、加硫成分としてビスフエノ

実施例2

ビニリデンフルオライド/ヘキサフルオロブロビレン共重合体フン宏ゴムの17重畳名水性分散液294㎡に、加硫成分としてビスフエノールAF508をメタノールに溶解して42重量%溶液としたものを投拌しながら加え、次いで突施例1と同様に設析剤であるカリミョウバン(5重量%水溶液約50㎡)を添加してフン窓ゴムを設析した。単雄した組成物を突施例1と同様にして水洗し、90でで16時間乾燥した。

得られた組成物のフッタゴムは、均一な小粒子 径のもので、第1段に示す加酸可能な配合組成の 調製において、ロール混紋りの取扱いが容易であ つた。

この組成物 4 部に D B U - B 0.35 部を加え、 さらに第 1 表の配合成分を所定の削合になるよう に順次加えながら家施例 1 と同様にして加硫可能 特扇朗56- 90836(4)

ールAF5 8 および8 - ペンジルー1.8 - ジアザビンクロ [5.4.0] ウンデセニウムクロリド (以下、DBU-Bと略称する。)0.875 8 をメタノールに溶解して28 重量 % 溶液としたものを 投件しながら加え、次いで凝析剤であるカリミョウバン (1 重量 % 水溶液 5 0 ㎡)を添加して優析を行つた。水を沪過して単雄した組成物を充分に3回洗浄した後、90℃で18時間乾燥を行い、乾燥したフツ窯ゴム組成物約2498を得た。

なお、フツ素ゴム組成物を単雄した後の母液 およびフツ素ゴム組成物の洗浄に用いた水からは前 記添加した加硫成分は検出されなかつた。

このフッ案ゴム組成物に、第1級に示す配合組成となるように他の添加剤を順次適量加えながら、ゴムロールにて提放りを行い、加硫可能なフッ素ゴム組成物を調製した。この際、ロール混線での作券性は良好であつた。

また、との配合組成のフッ素ゴムを加硫して得られた加硫ゴムの物性を測定し、その結果を同じ く第1級に示す。

なフン素ゴム組成物を調製した。

との配合組成のフッ素ゴムを加硫した加硫ゴム い物品を固定し、その無黒を筆1表に示す。

たお、加硫ゴム物性の測定は、実施例1 および 2 とも J 1 8 K 6 3 0 1 化記敬の方法に準じて行つ

(以下余白)

第 1 表

	実施例1	実施例2
フツ素ゴム	100 2)	100
配 MTカーポンプラック	20	20
合 酸化マグネシウム	3	3 .
水酸化カルシウム	6	6
加硫成分の分散性および ロール加工性	良好	"
加プレス加硫	170℃×10分	W
硫 オープン加硫	230℃×24時間	"
100 %引張応力 (kg/cd)	4 4	50
常 顔 引張強さ(kg/cd)	162	157
物 伸 び (%)	260	230
性 かたさ	7 5	74
_1) 100 %引張応力 (kg/cd)	3 1	3 4
老 化 引張強さ(kg/cd)	120	121
老 化 引張強さ (kg/cd) 後 の 伸 び (%) 物 性 かたさ	270	260
牧性 かたさ	77	7 7

注 1) 2 7 5 °C × 7 0 時間

2) 実施例1で調製されたフツ東ゴム組成物の重量